TRANSLATION CERTIFICATION

We, AD-EX WORLDWIDE, an industrial translation service founded in 1957, domiciled at 525 Middlefield Road, Suite 150, Menlo Park, California 94025-3458, USA, do hereby certify that:

- we are internationally recognized professional translators from Japanese into English;
- we have been serving the public in that capacity since 1957;
- the attached 11-page English text, each of whose pages is identified by JP(A)60-161559, is a translation from Japanese to English entirely performed by us;
- said English translation from Japanese constitutes a complete and accurate description of the entire meaning of the printed portions of the original Japanese-language text identified as

Japanese Patent Application Public Disclosure No. 60-161559 (a 6-page document with pages numbered from 307 to 312)

of which a copy is appended to this English translation.

So declared with such exceptions as may be indicated in the translation.

Thus certified for and on behalf of AD-EX Worldwide by its Certifying Officer:

Robert L. Addis

TRANSLATION CERTIFICATION

We, **AD-EX WORLDWIDE**, an industrial translation service founded in 1957, domiciled at 525 Middlefield Road, Suite 150, Menlo Park, California 94025-3458, USA, do hereby certify that:

- we are internationally recognized professional translators from Japanese into English;
- we have been serving the public in that capacity since 1957;
- the attached 14-page English text, each of whose pages is identified by JP(A)60-161559, is a translation from Japanese to English entirely performed by us;
- said English translation from Japanese constitutes a complete and accurate description of the entire meaning of the printed portions of the original Japanese-language text identified as

Japanese Patent Application Public Disclosure No. 60-161559 (a 6-page document with pages numbered from 307 to 312)

of which a copy is appended to this English translation.

So declared with such exceptions as may be indicated in the translation.

Thus certified for and on behalf of AD-EX Worldwide by its Certifying Officer:

Robert L. Addis

19日本国特許庁(JP)

⑩特許出顧公開

四公開特許公報(A)

昭60-161559

@Int_CI_4

識別記号

庁内整理番号

母公開 昭和60年(1985)8月23日

G 01 N 33/50 C 07 H 21/04 G 01 N 33/58 P-8305-2G

7252-4C 8305-2G※審査請求 未請求 発明の数 2 (全6頁)

公発明の名称

核酸の塩基配列決定装置

到特 顧 昭59-15226

❷出 顧 昭59(1984)2月1日

国分寺市東恋ケ窪1丁目280番地 株式会社日立製作所中

央研究所内

砂発明者 岡田 修身

国分寺市東恋ケ窪1丁目280番地 株式会社日立製作所中

央研究所内

@発明者 菱沼 文男

町田市南大谷字11号916番地の2 株式会社三菱化成生命

科学研究所内

创出 顧 人 株式会社日立製作所

東京都千代田区神田駿河台4丁目6番地

切出 顋 人 三菱化成工業株式会社

東京都千代田区丸の内2丁目5番2号

20代 理 人 弁理士 高橋 明夫

外1名

最終頁に続く

明 超 書 発明の名称 核酸の塩基配列決定装置 特許請求の範囲

- 1. 各塩基の部位で復々の長さに切断された核酸のフラグメントが注入される槽と、前配フラグメントをその分子量に対応した速度で前配槽内で移動させる手段と、前配フラグメントの移動経路上に設けられ前配フラグメントを検出する手段とを備えたことを特徴とする核酸の塩基配列決定装置。
- 2. 前配槽が電気泳動槽であり、前配移動させる 手段が前記フラグメントに電気泳動力を与える 泳動駆動電源であることを特徴とする特許請求 の範囲第1項に記載の核酸の塩基配列決定装置。
- 3. 前記フラグメントは放射性物質でラベルされてかり、前記検出手段は放射線検出器であるととを特徴とする特許請求の範囲第1項に記載の 核酸の塩基配列決定装置。
- 4. 前記フラグメントは蛍光物質でラベルされて おり、前記検出手段は光検出器であることを幹

- 数とする特許請求の範囲第1項に記載の核酸の 塩基配列決定装置。
- 5. 前配検出手段は4箇以上設けられることを特 数とする特許請求の範囲第1項に記載の核酸の 塩基配列決定装置。
- 6. 1個の前記検出手段は複数種の前記フラグメントの検出を行なうことを特徴とする特許請求 の範囲第1項に記載の核酸の塩基配列決定装置。
- 7. 各塩基の部位で種々の長さに切断された核酸のフラグメントが注入される槽と、前配フラグメントをその分子量に対応した速度で前配槽内で移動させる手段と、前記フラグメントを検出する手段と、前配検出手段からの検出信号に基づいて、フラグメントの塩基配列を解説する手段とを備えたことを特徴とする核酸の塩基配列決定集量。
- 8. 前配槽が電気泳動槽であり、前配移動させる 手段が前記フラグメントに電気泳動力を与える 泳動駆動電源であることを特徴とする特許簡求

の範囲第7項に記載の核酸の塩基配列決定装置。

- 9. 前記フラグメントは放射性物質でラベルされてかり、前記検出手段は放射破検出器であるととを特徴とする特許請求の範囲第7項に記載の核酸の塩基配列決定装置。
- 10. 前記フラグメントは蛍光物質でラベルされて かり、前記検出手段は光検出器であることを特 数とする特許請求の範囲第7項に記載の核酸の 塩基配列決定装置。
- 11. 前記検出手段は4箇以上設けられることを特 後とする特許請求の範囲第7項に記載の核酸の 塩基配列決定装置。
- 12. 1個の前記検出手段は複数種の前記フラグメントの検出を行なりことを特徴とする特許請求 の範囲第7項に記載の核酸の塩基配列決定装置。 発明の詳細な説明

(発明の利用分野)

本発明は、DNA(デオキシリボ核酸)あるいはRNA(リボ核酸)などの核酸における塩基配列を決定する袋壁に関する。

- (3) 両末端がラベルされたDNAフラグメントの二本領を分離して、片方の末端のみが 32P でラベルされた一本領DNAフラグメントを調製する。 あるいは両末端がラベルされたDNAフラグメントを制限酵素で切断した後、DNA断片を分離して、片方の末端のみが 32P でラベルされたDNAフラグメントを調製する。
- (4) 上配で得た、片方の末端が32PでラベルされたDNAフラグメントに、DNA上の塩基ほを修飾する化学物質を作用させ、ついで切断用の化学物質を作用させて、修飾された塩基ほの部位で切断する。切断は各DNAフラグメントについて平均一回生起するようにする。こうすると、第1())図に示すように、32Pでラベルされた一種を含みかつ他端が塩基ほの部位で切断された種々の長さのDNAフラグメントが得られる。この場合、第1(c)図に示すように、32Pにラベルされた一種を含まないDNAフラグメントも同時に得られるが、後に述べるように32Pから放射される放射線を計算するのでこれらは

(発明の背景)

遺伝子工学の進歩に併ない、遺伝情報を含んだDNAあるいはBNAの迅速な解読が必要となってきた。例えば、DNA上には、アデニン(A)、グアニン(G)、シトシン(C)、チミン(T)の4種類の塩基が配列され、遺伝情報はこれら塩基の配列で決定される。そこで、生体にかける形質発現とDNA上の塩基配列との関係について精力的に研究がなされている。そのためにはDNA上の塩基配列を迅速に決定することが必要で、現在までいくつかの決定方法が提案されている(「細胞工学」Vol. 1, Na.1, Na.2 (1982))。

これらの提案された方法の中で最も広く用いられているのが次に説明するMaxam-Gilbert 法によるDNA塩基配列の決定方法である。この方法では、次のステップによって決定される。

- (1) 配列決定をしよりとするDNAのフラクメントをまず分離する。
- (2) 分離されたDNAフラグメントの两末端を放射性リン(¹²P)でラベルする。

障害にならない。

(5) 同様のことを他の塩基A、C、Tについて優々に行なり。

なお、塩基Aと塩基Tについては、とれらの 部位に夫々特異的に作用する適切な化学物質が をい。それゆえ、塩基Aの部位の切断には、例 えば塩基Gと塩基Aの双方に作用する化学物質 を用いて、塩基Gの部位及び塩基Aの部位での 切断処理(G+A)を行い、塩基Gの部位で切 断されたDNAフラグメントのパターンが存在 しない場合を、塩基Aの部位で切断された DNA フラグメントとする。同様に塩基Tの部位の切 断の場合には、例えば塩蒸りと塩蒸りの双方に 作用する化学物質を用いて、塩盐〇の部位及び 塩基Tの部位での切断処理(C+T)を行い、 塩基Oの部位で切断されたDNAフラグメント のパメーンが存在しない場合塩基Tの部位で切 断されたDNAフラグメントとする。 とりして 一端が ^{se}P によってラベルされ、かつ他婚がそ れぞれ塩基G,G+A,O+T,Oの部位で切

特簡昭60-161559(3)

断された4種類のDNAフラグメントのグループを得る。

- (6) とれらのDNAフラグメントを各種類ととに 一枚の電気泳動板(図示せず)上に並べて同時 に泳動させる。
- (7) 適当な時間だけ泳動させた後、ゲルド写真乾板を密着させ、 32Pによる放射線に感光させる。写真乾板には、塩基G,G+A,〇+T,〇で切断されたフラグメントに対応した4本の帯状のバターンが得られる。DNAフラグメントは、その塩基数に応じて泳動速度が異なる。塩基数が少なくて短かいものほど速く泳動するので、一端から他端へ速く移行する。
- (8) 最後に、塩基G,G+A,〇+T,〇で切断 されたフラグメントを短かい方から読み取って いくと、³²Pでラベルした末端側からDNA上 の塩基配列を顧次決定できる。

この方法は、放射性リンを使用する必要があること、電気泳動は数時間でできるが写真乾板 へ感光させるのに約一昼夜かかること、一回に 約200ないし300塩基程度までしか決定で きない不便さがあることなどの問題があった。 (発明の目的)

本発明の目的は、上記の問題点に鑑み、短時間で塩基配列を容易に決定しりる装置を提供するととにある。

(発明の概要)

本発明は、上記の目的を達成するために、その 特徴とするところは、各塩基の部位で穏々の長さ に切断された核酸のフラクメントが注入される権 と、前配核酸のフラグメントをその分子量に対応 した速度で前記槽内で移動させる手段と、前記核 酸のフラグメントの各移動経路上に設けられ前記 核酸のフラグメントを検出する手段とを備えた核 酸の塩基配列決定装置にある。

本発明の他の特徴は、各塩基の部位で種々の長さに切断された核酸のフラグメントが注入される 権と、前記フラグメントをその分子量に対応した 速度で前記槽内で移動させる手段と、前記フラグ メントの各移動経路上に設けられ前記フラグメン

トを検出する手段と、前記検出手段からの検出信号に基づいて、フラグメントの塩基配列を解説する手段とを備えた核酸の塩基配列決定装置にある。 (発明の実施例)

以下、本発明の一実施例を第2図および第3図 に基づいて説明する。

まず第一に、例定しよりとするDNAをいくつかのフラグメントに分配する。 このDNAの分割は、DNA上の特定の塩基配列部位を認識して切断することができる制限酵素を用いて行なわれる。 この制限酵素には、複数個(4個、6個等)の塩基配列を認識して切断するようなものがある。 こうして形成されたフラグメントをF₁,F₂,…F_nと呼ぶ。これらのDNAフラグメントの塩基配列を決定することが課題である。

次に、各DNAフラグメントを分離精製した後、 前述の従来法に準じ処理して、片方の末端が 32P で、あるいは蛍光物質でラベルされたDNAフラ グメントを講製する。

次K、4種の塩蒸G', G+A, O+T, Oを特

異的あるいは選択的に修飾する化学物質によって 修飾した後、その修飾部位を選択的に切断する化 学物質によって部分切断する。

上記のフラグメント F₁ のうち塩基 G の部位を部分切断したものを F₁₀ と呼ぶこととする。フラグメント F₁₀ の中には、一端がラベルされ他端が塩 送 G の種々の部位でそれぞれ切断されたフラグメント かよび、両端とも塩基 G の種々の部位で切断され、ラベルされていないフラグメントが合まれる。これらのうち、一端がラベルされたものだけに注目すると、一端がラベルされ、他端が種々の塩基 G 部位で一回切断された大小のフラグメントのセットができる。同様に塩基 G + A 、O + T 、O についても大小のフラグメントのセットができる。

次に、とれらく種類のフラグメント F_{10} , F_{10+1} , F_{1c+r} , F_{1c} のセットを電気泳動槽に注入して分離を行なり。大小の各フラグメントは、その長さによって泳動速度が異なるので分離され、同じ長さのものは同速度で泳動する。従来法では.

特開昭60-161559(4)

ここで、十分に泳動させた後に写真乾板を用いて パンドを転写し、そのパターンを分析することに よって塩基配列を決定していた。本発明では、泳 動を継続させながら、その泳動路上の特定箇所を 通過する放射線パンドあるいは蛍光物質でラベル されたパンドを検出する。

第2図は、電気放動槽と本発明による検出器、データ処理装置、出力器などを備えた塩基配列決定装置を示している。電気放動槽1の両端には、それぞれ正負の電極2A,2Bを配置し、両電極2A,2B間に電圧をかける放動駆動電源3を設置する。電気放動槽1の上面には、分離板4か設けられる。一端が塩基G,G+A,O+T,Oで切断された4種のフラグメントF10,F10+人,Fic+ェ,F1c の放動路上で分離板4の所定位置の場合に対しる。検出器の数は4個に限らず、5個の場合に対して対数組設けてもよく、5個を1組としてそれを複数組設けても

におけるラベルが 32P である場合には放射線検出 器であり、ラベルが蛍光物質による場合には光検 出器である。なお、放射線の強度あるいは光の種 類などを変えて各種のフラグメントの種類を識別 できるようにすれば1個の検出器でもよい。この ように、1個の検出器が複数種のフラグメントが 通過したことを検出してもよい。これらの検出器 5(イ),5(ロ),5(ハ),5(二)は泳動しながら通 過する各フラグメントを検知し、検知信号を出す。 その状態を第3図に基づいて説明する。 第3図において、各フラグメントFig.Figs.

よい。との検出器は、DNAフラグメントの一端

第3図において、各フラグメント F_{1q} , F_{1q+A} , F_{1c+T} , F_{1c} の泳動路上の検出器5 (イ),5 (ロ),5 (ハ),5 (二) による検知信号は増幅器6 で増幅される。増幅信号は時間の経過とともに増幅器6 から第3(b)図に示すよりな信号として送り出される。信号強度のピーク部分は、各検出器5 (イ),5 (ロ),5 (ハ),5 (二) がそれぞれ塩基G,G+A,O+T,COフラグメントの泳動を検知したことを示している。

次に、との増幅信号が第2図に示すデータ処理 装置7に入力されて、解読されて塩基配列が決定 される。第3(4)図化示す信号のうち、図中下部化 位置するピークは、短時間で速く泳動したフラグ メントを示し、長さが短かく分子量の小さい DNAフラグメントを検知したことを意味してい る。そとで、長さが1塩基変化する毎に検出時間 が異なるので、短時間であらわれるピークから順 次読むととにより塩基配列を決定することができ る。たとえば、第3四区示す信号については、 フラグメント Fia のラインからの低号が最初に出 てくるので末端は塩基Gであり、次いで塩基A。 G,O,A,T,Oと順次配列が決定されていく。 これらの出力はデータ処理装置 7 内で整理された 後、配列順化、出力装置8、例えばプリンタ化よ ってGAGOATOなどの文字で出力される。

なお、核酸の塩基配列決定装置としては、検出 手段を備えていればよく、前配の増幅器、データ 処理装置、出力装置などは所望により備えること もできる。

(発明の効果)

本発明によれば次のような効果がある。

- (1) 従来のように電気泳動パターンを写真に振る 必要がなく、短時間で、しかも泳動を継続しな がら塩基配列を決定することができる。
- (2) 従来法では電気泳動に要する時間に非常な注意を要していた。すなわち、時間が短かすぎると十分にDNAフタグメントが分離しないのでせいせい100塩基程度しか解説できず、時間が足すぎると小さいDNAフタグメントがゲルの終端に到達してしまい読みとれなくなってしまう。そこで、何及かに分けて泳動させるという手間がかかっていた。本発明によれば、小さいフラグメントからゲルによる分離能の限界に至る程大きいフタグメントまでの測定をすることができる。
- (3) 以上のととはRNAについても含える。 図面の簡単な説明

第 1 (a) 図は、一端がラベルされた D N A フラグ メントを模式的に示した図である。第 1 (b) 図は、

特問昭60-161559 (6)

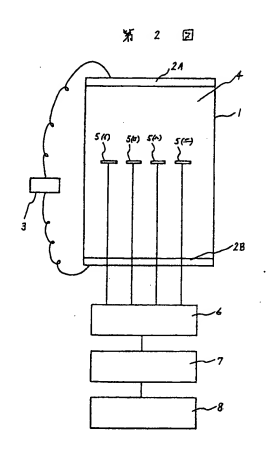
塩基GK特異な反応によって第1(a)図に示すフラ グメントが塩基Gの部位でさらに切断された DNAフラグメントを模式的に示した図である。 第1(c)図は、第1(b)図に示すDNAフラグメント を除くフラグメントを示した図である。第2図は、 本発明の一実施例を示す図である。第3図は、第 2 図中の検出器と増幅器から出力された信号を示す図である。

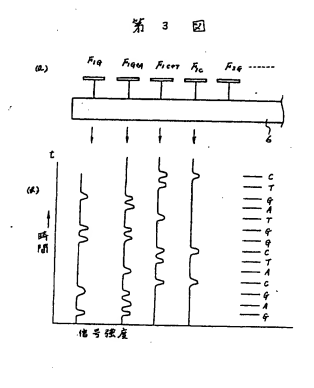
1 …電気泳動槽、2A,2B…電極、3…泳動駆動電源、4…分離板、5(イ),5(ロ),5(ハ),5(二)…検出器、6…増幅器、7…データ処理装置、8…出力装置。

第一

2

代理人弁理士 髙 橘 明 夫





特局昭60-161559 (6)

第1頁の続き

@Int_Cl.4

識別記号

宁内敦班番号

C 12 N 15/00 G 01 N 27/26 7115-4B A-7363-2G

⑫発 明 者 柴

忠 赘

町田市南大谷字11号916番地の2 株式会社三菱化成生命

科学研究所内